A 61 K 7/13

1/16



DEUTSCHES

(21) Aktenzeichen:

P 38 43 892.5

② Anmeldetag: (3) Offenlegungstag: 24.12.88

PATENTAMT

28. 6.90

(7) Anm Ider:

DE 38 43 892 A1

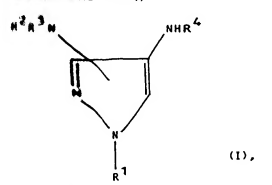
Wella AG, 6100 Darmstadt, DE

(72) Erfinder:

Clausen, Thomas, Dr., 6146 Alsbach, DE; Kern, Ute, 6100 Darmstadt, DE; Neunhoeffer, Hans, Prof. Dr., 6109 Mühltal, DE

🚯 🕬 🕪 🕪 🛊 arfärbemittel mit einem Gehalt an Diaminopyrazolderivaten und neue Diaminopyrazolderivate

Millel #4# oxidativen Farbung von Haaren auf der Basis wateles at Cotwicklersubstanz ein Diaminopyrazolderivat elet elligernate an Formel (I)



🐫 🚧 🖢 und R4 gleich oder versichteden sind und Was-****** ** vi mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl 📲 🖣 🗮 🚳 hienstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten * * Seserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen when #hade to walkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt,

unter der Voraussetzung, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen, oderdessen physiologisch verträgliche wasserlösliche Salze enthält, sowie neue Diaminopyrazolderivate. Die Verbindungen der Formel (I) stellen physiologisch sehr gut verträgliche Entwicklersubstanzen dar, welche brilliante Haarfärbungen von hoher Farbtiefe im Rotbereich ermöglichen.

Beschreibung

Gegenstand der Erfindung sind Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis von 3,4- oder 4,5-Diamino pyrazolderivaten als Entwicklersubstanz sowie neue 3,4- oder 4,5-Diaminopyrazolderivate.

Auf dem Gebiet der Haarfärbung haben Oxidationsfarbstoffe eine wesentliche Bedeutung erlangt. Die Färbung entsteht hierbei durch Reaktion bestimmter Entwicklersubstanzen mit bestimmten Kupplersubstanzen in Gegenwart eines geeigneten Oxidationsmittels.

Als Entwicklersubstanzen werden insbesondere 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, p-Aminophenol und 1,4-Diaminobenzol eingesetzt. Von den vorzugsweise verwendeten Kupplersubstanzen sind Resorcin, 4-Chlorresorcin, 1-Naphthol, 3-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol und Derivate des m-Phenylendiamins zu nennen.

An Oxidationsfarbstoffe, die zur Färbung menschlicher Haare verwendet werden, sind zahlreiche besondere Anforderungen gestellt. So müssen sie in toxikologischer und dermatalogischer Hinsicht unbedenklich sein und Fürbungen in der gewünschten Intensität ermöglichen. Ferner wird für die erziellen Haarfärbungen eine gute Licht. Dauerwell., Säure- und Reibechtheit gefordert. Auf jeden Fall aber müssen solche Haarfärbungen ohne Einwirkung von Licht, Reibung und chemischen Mitteln über einen Zeitraum von mindestens 4 bis 6 Wochen stabil bleiben. Außerdem ist es erforderlich, daß durch Kornbinationen geeigneter Entwickler- und Kupplerkomponenten eine breite Palette verschiedener Farbnuancen erzeugt werden kann. Zur Erzielung natürlicher und besonders modischer Nuancen im Rotbereich wird vor allem 4-Aminophenol, allein oder im Gemisch mit anderen En twicklersubstanzen, in Kombination mit geeigneten Kupplersubstanzen eingesetzt.

Gegen den für den Rotbereich der Farbskala bisher hauptsächlich eingesetzten Entwickler 4-Aminophenol wurden in Letzter Zeit Bedenken in bezug auf die physiologische Verträglichkeit erhoben, während die in neuerer Zeit empfohlenen Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel Pyrimidinderivate, in färberischer Hinsicht nicht völlig Zufriedenstellen können. Die in der DE-OS 21 60 317 beschriebenen Pyrazolderivate, wie zum Beispiel das J-Amino-1-phenyl-2-pyrazolon-5, färben Haare nur in sehr geringen, für die Haarfärbepraxis unbrauchbaren, Fathliefen an

Be bestand daher die Aufgabe, ein Oxidationshaarfärbemittel auf der Basis einer Entwicklersubstanz/Kupplersubstanz-Kombination zur Verfügung zu stellen, in dem eine Entwicklersubstanz für den Rotbereich enthalten ist, welche physiologisch sehr gut verträglich ist und mit üblichen Kupplersubstanzen das Haar in brillianten roten Farbtönen mit einer hohen Farbtiefe färbt.

Hierzu wurde nun gefunden, daß durch ein Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis einer lintwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welche als Entwicklersubstanz ein Diaminopyrazol der allgemeinen Formel (I)

In ther R⁴. R² und R⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, sowie R³ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, unter der Voraussetzung, daß die Arminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen, oder dessen physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze enthalt, die gestellte Aufgabe in hervorragender Weise gelöst wird.

Haarfärbemittel sollen die Entwicklersubstanzen der Formel (1), von denen das 3(5),4-Diaminopyrazol, the 4.3-Diamino-1-methylpyrazol sowie das neue 4,5-Diamino-1-benzylpyrazol bevorzugt sind, in einer Menge with 4.3-Diamino-1-benzylpyrazol benzylpyrazol benzylpyrazol benzylpyrazol benzylpyrazol benzylpyrazol benzylpy

die vorteilhaften Eigenschaften der hier beschriebenen neuen Entwicklersubstanzen es nahelegen, diese als alleinige Entwicklersubstanz zu verwenden, ist es selbstverständlich auch möglich, die Entwicklersubstanzen der Formel (I) gemeinsam mit bekannten Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel 1,4-Diaminobenzol, liberminotoluol oder 2,5-Diaminophenylethylalkohol, einzusetzen.

*** ** y-1,2-methylendioxybenzol, 4-Amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 2,4-Diamino-phenol, 2,4-Diamino-5-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(4'-Hydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-1,4-methylendioxybenzol, 4-(4'-Hydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-1,4-methylendioxybenzol, 4-(4'-Hydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-1,4-methylendioxybenzol, 4-(4'-Hydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-1,4-methylendio

two Kuppler und Entwicklersubstanzen können in dem Haarfärbemittel jeweils einzeln oder im Gemisch

bevorzugt ist.

Die Entwicklerkomponenten werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen, bezogen auf die Kupplerkomponenten, eing esetzt. Es ist jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklerkomponente diesbezüglich in einem gewissen Überschuß oder Unterschuß vorhanden ist.

Weiterhin kann das erfindungsgemäße Haarfärbemittel zusätzlich andere Farbkomponenten, beispielsweise 6-Amino-2-methyl-phenol und 2-Amino-5-methyl-phenol, sowie ferner übliche direktziehende Farbstoffe, zum Beispiel Triphenylmethanfarbstoffe wie Diamond Fuchsine (C. I. 42 510) und Leather Ruby HF (C. I. 42 520), aromatische Nitrofarbstoffe wie 2-Nitro-1,4-diaminobenzol, 2-Amino-4-nitrophenol, 2-Amino-5-nitrophenol, 2-Amino-5-dis-(2'-hydroxyethyl)amino-nitrobenzol und 2-Methylamino-5-bis-(2'-hydroxyethyl)amino-nitrobenzol und 2-Methylamino-5-bis-(2'-hydroxyethyl)amino-nitrobenzol, Azofarbstoffe wie Acid Brown 4 (C. I. 14 805) und Dispersionsfarbstoffe wie beispielsweise 1,4-Diaminoanthrachinon und 1,4,5,8-Tetraaminoanthrachinon enthalten. Die Haarfärbemittel können diese Farbkomponenten in einer Menge von etwa 0,1 bis 4,0 Gewichtsprozententhalten.

Selbatverst andlich können die Kuppler- und Entwicklersubstanzen sowie die anderen Farbkomponenten, solern es Basen sind, auch in Form der physiologisch verträglichen Salze mit organischen oder anorganischen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure oder Schwefelsäure, beziehungsweise — sofernsie aromatische OH-Gruppen besitzen — in Form der Salze mit Basen, zum Beispiel als Alkaliphenolate, eingesetzt werden.

Darüber hinaus können in dem Haarfärbemittel noch weitere übliche kosmetische Zusätze, beispielsweise Antlonidantien wie Ascorbinsäure, Thioglykolsäure oder Natriumsulfit, sowie Parfümöle, Komplexbildner, Netzmittel, Emulgatoren, Verdicker und Pflegestoffe enthalten sein.

Die Zubereitungsform des neuen Haarfärbemittels kann beispielsweise eine Lösung, insbesondere eine wäßrige oder wäßrig-alkoholische Lösung, sein. Die besonders bevorzugten Zubereitungsformen sind jedoch eine Greme, ein Geloder eine Emulsion.

Ihre Zusarmensetzung stellt eine Mischung der Farbstoffkomponenten mit den für solche Zubereitungen üblichen Zusätzen dar.

Obliche Zusätze in Lösungen, Cremes, Emulsionen oder Gelen sind zum Beispiel Lösungsmittel wie Wasser, niedere allphatische Alkohole, beispielsweise Ethanol, Propanol, Isopropanol, Glycerin, oder Glykole wie 1.3. Propylenglykol, weiterhin Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der anionischen, kationischen, emphoteren oder nichtionogenen oberflächenaktiven Substanzen wie Fettalkoholsulfate, oxethylierte Fettalkoholsulfate, Alkylbenzolsulfonate, Alkylbenzolsulfonate, Alkyltrimethylammonoiumsalze, Alkylbenzolsulfonate, Oxethylierte Fettalkoholsulfate, Oxethylierte Fettsäure-ester, ferner Verdicker wie höhere Fettalkohole, Stärke, Cellulosederivate, Vaseline, Paraffinöl und Fettsäuren siwie außerdem Pflegestoffe wie kationische Harze, Lanolinderivate, Cholesterin, Pantothensäure und Betain. Die erwähnten Bestandteile werden in den für solche Zwecke üblichen Mengen verwendet, zum Beispiel die Netamittel und Emulgatoren in Konzentrationen von etwa 0,5 bis 30 Gewichtsprozent, die Verdicker in einer Menge von etwa 0,1 bis 25 Gewichtsprozent und die Pflegestoffe in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 5,0 Gewichtsprozent.

Je nach Zusammensetzung kann das erfindungsgemäße Haarfärbemittel schwach sauer, neutral oder alkalisch reagieren. Insbesondere weist es einen pH-Wert von 0,8 bis 11,5 auf, wobei die Einstellung vorzugsweise mit Amminiak erfolgt. Es können aber auch organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, wahr auch arrorganische Basen wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden.

Für die Anwendung zur oxidativen Färbung von Haaren vermischt man das vorstehend beschriebene Haarfarliemittel unmittelbar vor dem Gebrauch mit einem Oxidationsmittel und trägt eine für die Haarfärbebehandlung ausreichende Menge, je nach Haarfülle, im allgemeinen etwa 60 bis 200 g, dieses Gemisches auf das Haartuf.

Ah Oxidationsmittel zur Entwicklung der Haarfärbung kommen hauptsächlich Wasserstoffperoxid oder detten Attalitionsverbindungen an Harnstoff, Melamin oder Natriumborat in Formeiner 3- bis 12%igen, vorzugsweise 6%igen, wäßrigen Lösungen in Betracht. Wird eine 6%ige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel verwendet, so beträgt das Gewichtsverhältnis zwischen Haarfärbemittel und Oxidationsmittel 5: 1 bis 1: 1, vorzugsweise jedoch 1: 1. Größere Mengen an Oxidationsmittel werden vor allem bei höheren Farbtieffletnischt frationen im Haarfärbemittel oder wenn gleichzeitig eine stärkere Bleichung des Haares beabsichtigt bis. Vorwendet. Man läßt das Gemisch bei 15 bis 50 Grad Celsius etwa 10 bis 45 Minuten lang, vorzugsweise in Minuten lang, auf das Haar einwirken, spült sodann das Haar mit Wasser aus und trocknet es. Gegebenenfalls wird im Anschluß an diese Spülung mit einem Shampoo gewaschen und eventuell mit einer schwachen organitäture, wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, nachgespült. Anschließend wird das Haar getrocktie.

The Heratellung der erfindungsgemäß verwendeten Entwicklersubstanzen ist zum Teil bekannt. So wird zum Bethald das 3(5),4-Diaminopyrazol¹⁾ und das 4,5-Diamino-1-methylpyrazol²⁾ in der Literatur beschrieben: 1) It There et al., Liebigs Ann. Chem. 707 (1967) 141—146; 2) H. Dorn et al., Liebigs Ann. Chem. 717 (1968) 118—123.

1. Liebigs Ann. Chem. 707 (1967) 141—146; 2) H. Dorn et al., Liebigs Ann. Chem. 717 (1968) 118—123.

1. Liebigs Ann. Chem. 707 (1967) 141—146; 2) H. Dorn et al., Liebigs Ann. Chem. 717 (1968) 118—123.

Alkylierung und anschließende Reduktion darstellen.

Int neven Verbindungen der nachfolgenden Formeln (II) und (III) sowie das neue 3,4-Diamino-1-methylpyramit beneen auf verschiedenen Wegen synthetisiert werden: 3,4-Diamino-1-benzylpyrazol läßt sich analog der
mit beschriebenen Methylverbindungen durch Benzylierung und nachfolgende Reduktion darstellen. Das
1. Internation-1-benzylpyrazol wird aus dem 5-Amino-1-benzylpyrazol (H. Dorn et al., Chem. Ber. 101 (1968)
1. 1977) durch Nitrosierung und anschließende Reduktion hergestellt.

the Aminogruppen alkylierten Derivate lass n sich alle, wie in den Beispielen beschrieben, durch die der intermediär gebildeten Aminonitropyrazole und nachfolgende Reduktion der Nitrogruppen

Die Salze der Verbindungen der Formel (I) sind durch Umsetzung mit organischen oder anorganischen Sauren oder Basen erhältlich.

Die Entwicklersubstanzen der Formel (I) sollen in dem Haarfärbemittel entweder als freie Basen oder in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, Schwelelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, eingesetzt werden. Die Verbindungen der Formel (I) sind gut in Wasser löslich, sie weisen außerdemeine aus gezeichnete Lagerstabilität, insbesondere als Bestandteil der hier beschriebenen Haarfärbemittel auf.

Das erfindungsgemäße Haarfärbemittel mit einem Gehalt an 3,4- oder 4,5-Diaminopyrazolderivaten als Entwicklersubstanzen ermöglicht Haarfärbungen mit ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Licht, Wasch- und Reibechtheit anbetrifft, und die Haarfärbungen lassen sich mit Reduktionsmitteln wieder abzlehen.

Von besonderer Bedeutung ist weiterhinder durch die Verwendung der 3,4- oder 4,5-Diaminopyrazole in dem Hastfärbernittel gemäß vorliegender Anmeldung in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht erzielte Fortschritt. So sind die Verbindungen 3(5),4-Diaminopyrazol und 4,5-Diamino-1-methylpyrazol nicht mutagen.

Hinsichtlich der färberischen Eigenschaften bieten die erfindungsgemäßen Haafarbernittel Möglichkeiten, die weit über einen Ersatz der üblicherweise verwendeten 4-Aminophenole hinausgehen. So lassen sich brillante Rottone mit außerordentlicher Farbtiefe erzeugen, wie sie mit den gängigen Farbkomponenten nicht zu erzielen sind. Neben dieser Anwendung im hochmodischen Bereich können aber auch durch die Verwendung in Kombination mit geeigneten Kupplungskomponenten natürliche Farbtöne erzeugt werden, ohne daß eine weitere Untwicklungskomponente vom Typ der p-Phenylendiarnine erforderlich wäre.

Die sehr guten färberischen Eigenschaften der Haarfärbemittel gemäß der vorliegenden Anmeldung zeigen sich weiterhin darin, daß diese Mittel eine Anfärbung von ergrauten, chemisch nicht vorgeschädigten Haaren problemlos und mit guter Deckkraft ermöglichen.

Gegenstand der vorliegenden Patentanmeldung sind ferner neue Diaminopyrazolderivate, wie 3,4-Diamino-1-methylp yrazol, weiterhin Diaminopyrazolderivate der allgemeinen Formel (II)

In der R⁵ ein Benzylrest ist, R⁶ und R⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kuhlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenylbedeuten und R⁷ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, unter der Vuraussetzung, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen, wobei insbesondere 4,5-Diamino-1-benzylpyrazol, 3,4-Diamino-1-benzylpyrazol, 4-Amino-1-benzyl-3-(2'-hydroxyethyl)amino-pyrazol und 4-Amino-1-benzyl-3-benzylaminopyrazol zu nennen sind, sowie ferner diaminopyrazolderivate der allgemeinen Formel (111)

where R° ein Methylrest ist, R¹0 und R¹2 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kahlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenylbedeuten und R¹¹ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, unter der Verscheiteng, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen und mindestens einer der Reste R¹º bis Wasserstoff verschieden ist, wobei insbesondere 4-Amino-1-methyl-3-methylaminopyrazol und 4-Amino-1-methyl-5-N,N-dimethylaminopyrazol genannt werden.

In then nachstehenden Beispielen soll der Gegenstand der Erfindung näher erläuten werden, ohne ihn auf die

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1: Synthese von 3,4-Diamino-1-benzylpyrazol

Stufe 1: Umsetzung von 3(5)-Amino-4-nitropyrazol mit Benzylbromid

1,00 g (7,80 mmol) 3(5)-Amino-4-nitropyrazol werden in 30 ml absolutem Dioxan mit 187 mg (7,80 mmol) Natriumhydrid versetzt. Nach beendeter Wasserstoffentwicklung werden zu der Reaktionsmischung 1,33 g (7.80 mmol) Benzylbromid zugetropft und das Gemisch wird 17 Stunden lang zum Sieden rhitzt. Sodann wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer im Vakuum abdestilliert und der Rückstanddurch Säulenchromatographic an Kieselgel mit Toluol/Ether (8:1) aufgetrennt. 1. Fraktion: Man crhait ein braunes Öl, das im Kugelrohr bei 220 Grad Celsius/0,05 Torr destilliert wurde und nach Behandlung mit einem Gemisch aus Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff kristallisiert. 10 Ausbeute: 430 mg (17.9 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3-benzylamino-4-nitropyrazol als leuchtend gelbe Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 76 Grad Celsius (Chloroform/Tetrachlorkohlenstoff). 15 60-MHZ-1H-NMR (CDCl3): 8 = 7,71(4:1 H) 7,28 (a: 10 H) 20 6,12(1) H1 mit D2O austauschbar) 5,03 (a; 2 H) 4,55-4,48 ppm (d; 2 H; J = 6 Hz; -NH-CH₂-) Für dieses und alle folgenden NMR-Spektren gilt: s = Singulett, d = Dublett, t = Triplett, m = Multiplett MS(70 eV): m/e (Prozent) = (308; M⁺), 290(15), 105(24) 91(100), 55(24). Für dies und alle folgenden Massenspektren gilt: Die relative Intensität der Moleküllragmente wird in Prozent angegeben, wobei das Molekülfragment mit der größten Intensität gleich 100 Prozent gesetzt wird. UV (C11, C12): $\lambda_{max} (\log \varepsilon) = 281 (3.90), 373 \text{ nm } (4.07).$ 30 CirtinN.O, (308,34) Herechneti C 66,22 H 5,23 N 18,17 Gelundeni C 66,40 H 5,31 N 18,18 35 2. Fraktion: 1.31 # (78.1 Prozent der Theorie) 3-Amino-1-benzyl-4-nitropyrazol als gelbe Nadeln mit einem Schmelzpunkt von 140 Orad Celsius (Ether). 40 60-MHR. H-NMR (D6-DMSO): 6 = 0,59 (si 1 H) 7,28 (4: 5 54) 6.14(4, 2 11; mit D2O austauschbar) 45 404 ppm (4) 2 H) M(10 \text{ eV}): \text{m/e (Prozent)} = 218(82, M^+), 201(6), 91(100), 65(35).$ LIV (C:41, C12): $\lambda_{max}(\log \varepsilon) = 278 (3,89),343 \text{ nm} (3,72).$ 50 (218,20) Hereshous C 55,05 H 4,62 N 25,68 tiefunden: C 54,80 H 4,47 N 25,73 Stufe 2: Reduktion von 3-Amino-1-benzyl-4-nitropyrazol 1.58 nmol) 1-Benzyl-3-amino-4-nitropyrazol werden in 100 ml absolutem Methanol mit katalytischen Mengen Falladium/Kohlenstoff (10-prozentig) bei Raumtemperatur und 50 bar hydriert. Nach 17 Stunden ist die blyderwag beendet und durch die filtrierte Lösung wird 5 Minuten lang Chlorwasserstoffgas geleitet. Die

Linea wird am Rotationsverdampfer im Vakuum auf 1/3 des ursprünglichen Volumens eingeengt und dann widenge wit Essigester versetzt, bis ein Niederschlag ausfällt, der anschließend aus Essigester/Methanol umkri-Hallings wird.

Ausbeute:

65

👐 🛶 (76,6 Prozent der Theorie) 3,4-Diamino-1-bernzylpyrazol-dihydrochlorid-hydrat als blaßrosa Kristalle Schmelzpunkt von 139 Grad Celsius (Essigester/Methanol).

```
60-MHz-1 H-NMR (D6-DMSO):
    \delta = 7.51 (s: 1 H)
    7,25 (s:5 H)
    6.82 (s:8 H: mit D2O austauschbar)
    5,24 ppm(s; 2 H)
    C10H14Cl2N4 * H2O
Berechnet: C 43,02 H 5,77 N 20,06
    Gefunden: C 43,26 H 5,64 N 20,23
                     Beispiel 2: Synthese von 4-Amino-1-benzyl-3-benzylaminopyrazol-dihydrochlorid
       500 mg (1,62 mmol) 1-Benzyl-3-benzylamino-4-nitropyrazol (Beispiel 1, Stufe 1, Fraktion 1) werden in 20 ml 5
    normaler methanolischer Salzsäure mit katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff bei Raumtemperatur und
    50 bar hydriert. Nach 17 Stunden ist die Hydrierung beendet und es wird 5 Minuten lang Chlorwasserstoffgas
    durch die Lösung geleitet. Die Lösung wird am Rotationsverdampfer im Vakuum auf das halbe Volumen
    eingeenge und dann so lange mit Essigester versetzt bis ein farbloser Niederschlag ausfällt, der aus Essigester/
    Methanol umkristallisiert wird.
20
                                                      Ausbeute:
       350 mg (61,5 Prozent der Theorie) 4-Amino-1-benzyl-3-benzylaminopyrazol-dihydrochlorid als farblose Kri-
    stalle mit einem Schmelzpunkt von 149 Grad Celsius (Essigester/Methanol).
       60.MHz-1H-NMR (D6-DMSO):
    \delta = 9.10 (s: 5 H; mit D<sub>2</sub>O austauschbar)
    7,89 (8:1 14)
    7.18 (s: 10 H)
    5.10(4:2 H)
    4.35 ppm (s; 2 H)
    GnHwC1, N4 (351,28)
    Herechnet: C 58,13 H 5,74 N 15,95
    Gefunden: C 57,82 H 5,74 N 16,19
                        Beispiel 3: Synthese von 4-Amino-3-(2'-hydroxyethyl)amino-1-benzylpyrazol
                   Stufe 1: Synthese von N-3-(1-Benzyl-4-nitropyrazolyl) carbaminsäure-8-bromethylester
       🞎 (9,17 mmol) 3-Amino-1-benzyl-4-nitropyrazol werden in 30 ml absolutem Tetrahydrofuran mit 1,54 g
    (15.4 mmol) Calciumcarbonat versetzt und auf 60 Grad Celsius erhitzt. In die Lösung werden 2,40 g (128 mmol)
    Chlorencisensäure-B-bromethylester getropft und das Reaktionsgemisch 6 Stunden lang zum Sieden erhitzt.
    1) Remittionsgemisch wird filtriert und sodann das Filtrat am Rotationsverdampfer auf das halbe Volumen
    eingedampft. Man erhält blaßgelbe Kristalle, die aus Ether umkristallisiert werden.
                                                      Ausbeute:
       👬 🕊 (68,2 Prozent der Theorie) N-3-(1-Benzyl-4-nitropyrazolyl) carbaminsäure-8-bromethylesteer als blaß-
     ** K eistalle mit einem Schmelzpunkt von 102 Grad Celsius (Ether).
       Hz-1H-NMR (D6-DMSO):
     (s; 1 H; mit D<sub>2</sub>O austauschbar)
     LOD(s; a H)
     1.38 (9; 3 H)
     4.10 - 4.21 (t;2H)
     3.50 ppm (t; 2 H)
     M$ (** eV): m/e (Prozeni) = 370 (6, M+, 81Br), 368 (6; M+; 79Br), 324 (3; 81Br), 322 (3; 79Br), 231 (3), 91 (100), 65
     (27) (17) (17): \lambda_{max}(\log \varepsilon) = 279 (3,86),314 \text{ nm sh} (3,81).
```

BrN404 (369,20)

Merce Panet: C 42,29 H 3,55 N 15,18 (2004) H 3,28 N 15,22

$Stufe\ 2: Synthese\ von\ N-(1-Benzyl-4-nitropyrazolyl) oxazolidin-2-on$

maler Natromlauge 17 Stunden lang bei Raumtemperatur gerührt. Der erhaltene Niederschlag wird aus Essigester umkrista Ilisiert.	5
Ausbeute:	
260 mg (82,0 Prozent der Theorie) N-(1-Benzyl-4-nitropyrazolyl)oxazolidin-2-on als hellgelbe Kristalle mit cinem Schmelzpunkt von 120 Grad Celsius (Essigester).	10
60-MHz-1H-NMR (CDCl3):	
δ = 7.98(s; 1 H) 7.29(s; 5 H) 5,18(s; 2 H) 4,66-4,32(t; 2 H) 4,15-3,85 ppm(t; 2 H)	15
UV (CH ₂ Cl ₂): $\lambda_{max}(\log \epsilon) = 271 \text{ nm } (3.85).$	20
G13H12N4O4 (288,30) Berechnet: C 54,16 H 4,20 N 19,43 Gelunden: C 53,96 H 4,17 N 19,55	25
Stufe 3: Synthese von 1-Benzyl-3-(B-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol	25
100 mg (0,35 mmol) N-(1-Benzyl-4-nitro-pyrazolyl)oxazolidin-2-on werden in 10 ml5 normaler Natronlauge 4 Stunden lang bei 70 Grad Celsius erhitzt. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer im Vakuum abdestillert und der Rückstand durch Säulenchromatographie an Kieselgel mit Chloroform/Methanol (10:1) aufgetrennt.	30
1. Fraktion:	
14 mg (13.9 Prozent der Theorie) N-(1-Benzyl-4-nitropyrazolyl)oxazolidin-2-on mit einem Schmelzpunkt von 170 Grad Celsius (Essigester).	35
2. Fraktion:	
12 mg (78,4 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3-(B-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol als leuchtend gelbe Kristille mit einem Schmelzpunkt von 94 Grad Celsius.	40
60: MHz-1H-NMR (CDCl3):	
# 7.70 (s; 1 H) 1.17 (s; 5 H) 0.10 ppin (s; 1 H; mit D ₂ O austauschbar) 1.03 (s; 2 H) 1.12 (m; 4 H)	45
189 - 1.50 ppm (t; 1 H; mit D ₂ O austauschbar).	50
M\((10 \cdot \cdo	
C'111111 N. C)3 (262,39) Hermonica: C 54,95 H 5,38 N 21,36 Letimonica: C 54,87 H 5,48 N 21,45	55
Stufe 4: Reduktion von 1-Benzyl-3-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol	
(0,76 mmol) 1-Benzyl-3-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol werden mit 4 ml einer 4,4-prozentigen thems wen Ameisensäure in Methanol und katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff (10-prozentig) verwird 48 Stunden lang unter Stickstoff bei Raumtemperatur gerührt, sodann der Katalysator abfiltriert wird 48 Stungsmittel am Rotationsverdampfer im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird im Vakuum authantitativ.	63
■	

 δ = 8.02(s; 4 H; mit D₂O austauschbar) 7.20(s; 6 H) 5.00(s; 2 H) 3.90 = 3.15 ppm(m; 4 H)

Beispiel 4: Synthese von 4,5-Diamino-1-methylpyrazoliumhydrogensulfat-hydrat

Stufe 1: Synthese von 3- und 5- Amino-1-methyl-4-nitropyrazol

Zu 2,00 g (15,6 mmol) 3(5)-Armino-4-nitropyrazol in 50 ml 2 normaler Natronlauge werden unter Rühren langsam 4,00 g (31,7 mmol) Dimethylsulfat getropft. Es wird 17 Stunden lang bei Raumtemperatur gerührt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und mit Methanol gewaschen.

Aucheute.

1,54 g (69,5 Prozent der Theorie) 3- und 5-Amino-1-met hyl-4-nitropyrazol als Substanzgemisch.

Die chromatographische Auftrennung des Substanzgemisches an einer Kieselgelsäule (1 = 100 cm; d = 3 cm) mit Chloroform/Methanol 10: 1 als Laufmittel ergibt:

1. Fraktion:

680 mg (45,3 Prozent der Theorie) 3-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol (Rf-Wert 0,53 CHCl₃/CH₃OH 10:1) mit sinem Schmelzpunkt von 194 Grad Celsius.

2. Fraktion:

380 mg (24,7 Prozent der Theorie) 5-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol (Rf-Wert 0,37 CHCl₃/CH₃OH 10:1) mit elnem Schmelzpunkt von 266 Grad Celsius.

Stufe 2: Synthese von 4,5-Diamino-1-methylpyrazoliumhydrogensulfat-hydrat

200 mg (1,41 mmol) 4-Amino-1-methyl-5-nitropyrazol werden in 50 ml absolutem Methanol mit katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff bei Raumtemperatur und 30 bar hydriert. Nach 17 Stunden ist die Hydrierung beendet. Aus der filtrierten Lösung fällt bei Zugabe von 135 mg (1,41 mmol) konzentrierter Schwefelsäure ein farbloser Niederschlag aus, der abgesaugt und aus Wasser umkristallisiert wird.

Ausbeute:

140 mg (46,6 Prozent der Theorie) 45-Diamino-1-methylpyrazolium-hydrogensulfat-hydrat als farblose Krimille mit einem Schmelzpunkt von 200–201 Grad Celsius (Zers.) (Wasser).

D.MHz-1H-NMR (De-DMSO):

7.25 (s; 1 H)
 7.18 - 6.20 (s; 8 H; mit D₂O austa uschbar)
 3.61 ppm (s; 3 H)

20

95

10

Herechnet: C 21,05 H 5,30 N 24,55 Helunden: C 20,86 H 5,35 N 24,29

Beispiel 5: Synthese von 3.4-Diamino-1-methylpyrazol

Ing (0,63 mmol) 3-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol werden in 80 ml absolutem Methanol mit katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff bei Raumtemperatur und 50 bar hydriert. Nachdem das Lösungsmittel am Metationsverdampfer im Vakuum auf 1/3 des ursprünglichen Volumens eingeengtwurde, fällt aus der filtrierten bei Zugabe von 124 mg (1,26 mmol) konzentrierter Schwefelsäure ein weißer Niederschlag aus, der abget und getrocknet wird. Nach 17 Stunden ist die Hydrierung beendet.

Ausbeute:

mg (75,5 Prozent der Theorie) 3,4-Diamino-1-methylpyrazolium-hydrogensulfat als weiße Kristalle mit Schmelzpunkt von 214 — 215 Grad Celsius (Methanol).

- MHz-1H-NMR(D6-DMSO):

* - 7.35 (s; 1 H)

*** - 7.20 (m; 6 H; mit D₂O aus tauschbar)

3,60 ppm(s; 3 H)	
C4H4N4*1.1 H;SO4 (220,01) Berechnet: C 21,84 H 4,67 N 25,46 Gelunden: C 21,83 H 4,63 N 25,18	5
Beispiel 6: Synthese von 4-Amino-1-methyl-3-methylaminopyrazoliumhydrogensulfat	
Stufe 1: Synthese von 3-Trifluoracety lamino-1-methyl-4-nitropyrazol	
Methode A	10
7,50 ml Trifluoracetanhydrid werden portionsweise mit 1,50 g (10,6 mmol) 3-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol versetzt. Nach 17-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer im Vakuum abd estilliert und der Rückstand mit Hexan/Ether versetzt, wobei ein weißer Niederschlag auskristallisiert.	15
Ausbeute:	
2,40 g (95,4 Prozent der Theorie) 3-Trifluoracetylamino-1-methyl-4-nitropyrazolals weiße Nadeln mit einem Schmelzpunkt von 104 Grad Celsius (Ether).	20
60-MHz-1 H-NMR (CDCl3):	
8 = 9.72 (s; 1 H; mit D ₂ O austauschbar) 8.12 (s; 1 H) 3.98 ppm(s; 3 H).	25
M% (70 eV): m/e (Prozent) = 238 (81; M ⁺), 169 (100), 152 (63), 125 (13), 69 (31), 52(37), 42(66). LIV (CH ₂ Cl ₂): λ_{max} (log ε) = 292 nm (3,89).	30
Colls F3 NaO3 (238,12) Berechnet: C 30,26 H 2,11 N 23,53 Gefunden: C 30,21 H 1,94 N 23,51	35
Methode B	35
4.00 ml konzentrierte Schwefelsäure werden portionsweise mit 1,00 g (5,21 mmol) 3-Trifluoracetylamino- timethylpyrazol versetzt. Danach wird 1 ml 100-prozentige Nitriersäure zugetroph und 17 Stunden lang bei Kemmtemperatur gerührt. Die Lösung wird auf 40 g Eis gegossen, wobei ein farbloser Niederschlag auskristalli- tiert, der abgesaugt und getrocknet wird.	40
Ausbeute:	
370 mg (222 Prozent der Theorie) 3-Trifluoracetylamino-1-methyl-4-nitropyrazol mit einem Schmelzpunkt	45
****** 104 Grad Celsius (Ether). ***********************************	
Stufe 2: Synthese von 1-Methyl-3-methylamino-4-nitropyrazol	50
1,00 g (4,20 mmol) 3-Trifluoracetylamino-1-methyl-4-nitropyrazol werden mit 2,12g (16,8 mmol) Methyliodid in 10 ml absolutem Aceton auf 50 Grad Celsius erhitzt. Sodann werden 940 mg (16,8 mmol) gepulvertes Kalium-hydroxid zugegeben und das Reaktionsgemisch 5 Minuten lang zum Sieden erhitzt Das Lösungsmittel wird am Martetionsverdampfer im Vakuum abdestilliert und der Rückstand durch Säulenchromatographie an Kieselgel mit Ether/Toluol (5:1) aufgetrennt.	55
1. Fraktion:	
170 mg (62,0 Prozent der Theorie) 1-Methyl-3-methylamino-4-nitropyrazol als leuchtend gelbe Kristalle mit Schmelzpunkt von 176 Grad Celsius (Ether).	64
40·M Hz -¹H-NMR (D ₆ -DMSO):	
*** 8.38 (s; 1 H) *****(s; 1 H; mit D ₂ O austauschbar) *****(a; 3 H; Methylgruppe am Pyrazolning)	•

38 43 892 A1

 $2.82 - 2.72 \text{ ppm} (d; 3 \text{ H}; J = 6 \text{ Hz}; - \text{NH} - \text{CH}_3)$

MS (70 eV): m/e (Prozent) = 1.56 (53; M⁺), 138 (15), 109 (24), 71 (53), 68 (56), 52 (44), 42 (100). UV (CH₂Cl₂): $\lambda_{max}(\log \varepsilon) = 280 (3.85), 373 \text{ nm} (3.75).$

C3HaN4O2 (156,14)

5

10

20

44

Berechnet: C 38,46 H 5,16 N 35,88 Gefunden: C 38.21 H 5.22 N 35.75

Als 2. Fraktion konnten 210 mg (35,2 Prozent der Theorie) 3-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol isoliert werden.

Stufe 3: Synthese von 4-Amino-1-methyl-3-methylaminopyrazolium-hydrogensulfat

500 mg (3,20 mmol) 1-Methyl-3-methylamino-4-nitro pyrazol werden in 50 ml absolutem Methanol mit katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff bei Raumtern peratur und 30 bar hydriert Nach 17 Stunden ist die Hydrierung beendet, aus der filtrierten Lösung fällt bei Zugabe von 314 mg (3,20 mmol) konzentrierter Schwefeliature ein blaßorangener Niederschlag aus, der abgesaugt und getrocknet wird.

Ausbeute:

590 mg (82,2 Prozent der Theorie) 4-Amino-1-methyl-3-methylaminopyrazolium-hydrogensulfat als blaßorangene Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 209 Grad Celsius.

60.MHz-1H-NMR(D6-DMSO):

8 = 4,07 (s; 5 H; mit D2O austauschbar)

7,52 (1; 1 11)
3,56 (1; 3 H: Methylgruppe am Pyrazolring)

2,70 ppm (a; 3 H)

Callin NaO 4S (224,24)

Berechnet: C 26,78 H 5,39 N 24,99 Gefunden: C 26,42 H 5,38 N 24,91

Beispiel 7: Synthese von 4-Amino-5-(N,N-dimethylamino)-1-methylpyrazolium-dihydrogensulfat

Stufe 1: Umsetzung eines Gemisches aus 3- und 5-Triffuoracetylamino-1-methyl-4-nitropyrazol mit Methyliodid

🗱 🧝 (16,5 mmol) eines Gemisches aus 3- und 5-Trifluoracetylamino-1-methyl-4-nitropyrazol werden mit #A# # (16,8 mmol) Methyljodid in 40 ml absolutem Aceton auf 50 Grad Celsius erhitzt, sodann werden 3,77 g (16.4 mmol) gepulvertes Kaliumhydroxid zugegeben und die Lösung 5 Minuten lang zum Sieden erhitzt. Das financia in Vakuum abdestilliert und der Rückstand durch Säulenchromatile an Kieselgel mit Ether/Toluol (5:1) aufgetrennt.

1. Fraktion:

**** **** (34,8 Prozent der Theorie) 5-(N,N-Dimethylamino)-1-methyl-4-nitropyrazol als gelbes Öl, das im Kwattenhr bei 50 Grad Celsius/0,04 Torr destilliert wird.

10. M 1-12-1H-NMR (CDCl3):

= 7,05 (s; 1 H) 172 (4: 4 H)

1. ppm (s; 6 H)

M\$ (70 eV): m/e (Prozent) - 170 (22; M+), 153 (31), 146 (21), 125 (90), 123 (62), 108(55), 82 (70), 70 (99), 66 (92), 42 (100)

Coll. N.O2 (170,17)

####hnet: C 42,35 H 5,92 N 32,92 Giffren. C 42,14 H 5,99 N 32,75

2. Fraktion:

🕽 t ing (53,4 Prozent der Theorie) 1-Methyl-3-methylamino-4-nitropyrazol als leuch tend gelbe Kristalle mit Schmelzpunkt von 176 Grad Celsius (Ether).

Stufe 2: Synthese von 4-Amino-5-(N,N-dimethylamino-1-methylpyrazolium-dihydrogensulfat

56.0 mg (3,29 mmol) 5-(N,N-Dimethylamino)-1-methyl-4-nitropyrazol werden in 75 ml absolutem Methanol mit katalytischen Mengen Palladium/Kohlenstoff bei Raurntemperatur und 30 bar hydriert. Nach 17 Stunden ist die Hydrierung beendet. Es werden 645 mg (6,58 mmol) konzentrierte Schwefelsäure zugesetzt und der Katalysator absiltriert. Das Lösungsmittel wird abdestilliert und der Rückstand mit 2-Propanol versetzt, wobei ein farbloser Niederschlag auskristallisiert. Ausbeute: 10 300 mg (27.1 Prozent der Theorie) 4-Amino-5-(N,N-dimethylamino)-1-methylpyrazolium-dihydrogensulfat mit einem Schmelzpunkt von 139 Grad Celsius (2-Propanol). 60-MHz. H-NMR (D6-DMSO): 15 $\delta = 9.78(s; 6 \text{ H; mit D}_2\text{O austauschbar})$ 7,35 (s;1 H) 3,61 (a:3 H) 2,78 ppm (s; 6 H) 20 Colt 10N4OaS2 (336,35) Berechnet: C 21,42 H 4,79 N 16,66 Gelaunden: C 21,11 H 4,72 N 16,37 Beispiele für Haarfärbemittel 25 Beispiel 8: Haarfärbemittel in Gelform 0,50 g 3,4-Diaminopyrazol-dihydrochlorid €0,50 g 5-Amino-2-methylphenol 30 0.15 g Natriumsulfit, wasserfrei Laurylalkohol-diglykolethersulfat-Natriumsalz (28-prozentige wäßrige Lösung) 5,600 g Hydroxyethylcellulose, hochviskos 1,00 g 1 0,00 g Ammoniak (22-prozentige wäßrige Lösung) 10-0,00 g Wasser 35 🚧 g des vorstehenden Haarfärbemittels werden kurz vor dem Gebrauch mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (forozentig) vermischt und das Gemisch anschließend auf blonde Naturhaare aufgeragen. Nach einer Einwirhuberzelt von 30 Minuten bei 40 Grad Celsius wird das Haar mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar hat the intensive leuchtend rotorange Färbung erhalten. Beispiel 9: Haarfärbemittel in Gelform 45 0,35 g 4,5-Diamino-1-methylpyrazol-dihydrochlorid 0,27 g 3-Aminophenol 0.30 g Ascorbinsäure Ölsäure \$ 1,00 g 7,00 g Isopropanol 50 Ammoniak (22-prozentige wäßrige Lösung) 0,00 g 17.0H g Wasser 100,00 g 55 Man vermischt kurz vor dem Gebrauch 50 g dieses Haarfärbemittels mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung

Man vermischt kurz vor dem Gebrauch 50 g dieses Haarfärbemittels mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (Americantig) und läßt das Gemisch 30 Minuten lang bei 40 Grad Celsius auf weißemenschliche Haare einwirken. Americant wird das Haar mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar ist in einem leuchtenden roten Farbton

60

45

11

Beispiel 10: Haarfärbemittel in Cremeform

	1,00 g	4-Amino-5-(N,N-dimethylamino)-1-methylpyrazoliumdihydrogensulfat nach Beispiel 7
	1,10 g	1-Naphthol
5	15,00 g	Cetylalkohol
	0,30 g	Natriumsulfit, wass rfrei
	3,50 g	Laurylalkohol-diglykolethersulfat- Natriumsalz (28-prozentige wäßrige Lösung)
	3,00 g	Ammoniak (22-prozentige wäßrige Lösung)
	76,10 g	Wasser
10	100,00 g	

50 g dieses Haarfärbemittels werden kurz vor dem Gebrauch mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (6-prozentig) vermischt. Anschließend trägt man das Gemisch auf blonde Naturhaare auf und läßt es 30 Minuten lang bei 40 Grad Celsius einwirken. Danach wird das Haar mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar hat eine intensive lachsrote Färbung erhalten.

Beispiel 11: Haarfärbelösung

20	0,50 g	3,4-Diaminopyrazol-dihydrochlorid
	0.50 g	2-Amino-5-methylphenol
	0.50 g	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisolsulfat
	0.05 g	1-Naphthol
	10,00 K	Laurylalkohol-diglykolethersulfat-Natriumsalz (28-prozentige wäßrige Lösung)
25	10,00 g	Ammoniak (22-prozentige wäßrige Lösung)
	78.45 B	Wasser
	100,00 g	•

Man vermischt kurz vor dem Gebrauch 50 g des vorstehenden Haarfärbemittels mit 50 g Wasserstoffperoxidloung (6-prozentig) und läßt die Mischung 30 Minuten lang bei 40 Grad Celsius auf blonde Naturhaare einwirken. Sodann wird das Haar mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar ist in einem modischen dunkelbraunen Palisanderton gefärbt.

Beispiel 12: Färbemittel in Gelform

	1,00 g	4,5-Diamino-1-methylpyrazol-dihydrochlorid
	3.00 g	2,5-Diaminotoluo isulfat
	1,50 g	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisolsulfat
40	0.10 #	1-(2'-Ureidoethyl)amino-4-nitrobenzol
	0.15 g	Natriumsulfit wasserfrei
	2.50 g	Laurylalkohol-diglykolethersulfat-Natriumsalz (28-prozentige wäßrige Lösung)
	OAO M	Hydroxyethylcellulose, hochviskos
	6.00 E	Ammoniak (22-prozentige wäßrige Lösung)
44	45.95 E	Wasser
	100.00	

11

Beispiele 13 bis 27: Haarfärbelösungen

Man verwendet die Lösung nach Beispiel 8 und ersetzt das 3,4-Diaminopyrazoldihydrochlorid mengengleich andere Pyrazolderivate ("Entwickler") der Formel (I) aus den Beispielen 1-7 sowie das 5-Amino-2-metry en en limit mengengleich durch die inder Tabelle 1 angegebenen "Kuppler":

Tabelle 1:

Beispiel	Entwickler der Formel(I) aus Beispiel	Kuppler	Farbe	
13	1	5-Amino-2-methylphenol	leuchtend rotorange	
14	2	5-Amino-2-methylphenol	rot	1
15	3	5-Amino-2-methylphenol	orange	
16	6	5-Amino-2-methylphenol	orange	
17	7	5-Amino-2-methylphenol	ziegelrot	
18	1	3-Aminophenol	leuchtend rot	
19	3	3-Aminophenol	rot	1
20	6	3-Aminophenol	rot	
21	7	3-Aminophenol	rot	
22	1	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	violett	
23	2	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	graublau	
24	3	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	grauviolett	2
25	5	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	grauviolett	
26	6	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	violett	
27	7	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)aminoanisolsulfat	blauviolett	

Alle in der vorliegenden Patentanmeldung angegebenen Prozentzahlen stellen, sofern nicht anders angegeben, Gewichtsprozente dar.

25

30

35

40

50

55

Patentansprüche

1. Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, dadurch gekennzeichnet, daß es als Entwicklersubstanz ein Diaminopyrazol der allgemeinen Formel (1)

R'R'N NHR'

N
N
N
R'

(I)

in der R¹, R² und R⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten und R³ Wasserstoff, Alkyl mit 1 his 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, unter der Voraussettung, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen, oder dessen physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze enthält.

1. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Diaminopyrazol ausgewählt ist aus 3(5),4-Diaminopyrazol, 4,5-Diamino-1-methylpyrazol oder 4,5-Diamino-1-benzylpyrazol.

1 Mittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Entwicklersubstanz der Formel (I) in witter Menge von 0,01 bis 3,0 Gewichtsprozent enthalten ist.

4. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplersubstanz ausgewählt ist aus 1-Naphthol, Resorcin, 4-Chlorresorcin, 4,6-Dichlorresorcin, 2-Methylresorcin, 2-Amino-4-(2'-hy-tronyethyl)amino-anisol, 5-Amino-2-methylphenol, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 4-Amino-2-hydroxyphenonyethanol, 3-Aminophenol, 3-Amino-2-methylphenol, 4-Hydroxy-1,2-methylendioxybenzol, 4-Amino-1,2-methylendioxybenzol, 2,4-Diaminophenetol, 2,4-Diamino-5-methylphenetol, 2,4-Diaminobenzylalkohol, m-Phenylendiamin, 2,4-Diaminophenylalkohol, 4-1lydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-2,6-dimethoxypyridin und 3,5-Diamino-2,6-dimethoxypyridin.

Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamtmenge der Entwickler-Kupplersubstanz-Kombinationen 0,1 bis 5,0 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,5 bis 4,0 Gewichtsprozent, betragt.

Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Farbkomponente enthält, the musgewählt ist aus 6-Amino-2-methylphenol, 2-Amino-5-methylphenol, Diamond Fuchsine (C.I. 42 510), ienther Ruby HF (C.I. 42 520), 2-Nitro-1,4-diaminobenzol, 2-Amino-4-nitrophenol, 2-Amino-5-nitrophenol, industries (2'-hydroxyethyl) amino-nitrobenzol, 2-Methylamino-5-bis-(2'-hydroxyethyl) aminoanthrachinon und 1,4,5,8-Tetraamino-

anthrachinon.

5

10

15

20

25

40

7.3.4-Diamino-1-methylpyrazol

8. Diam i nopyrazolderivat der allgemeinen Formel (II)

in der R⁵ ein Benzylrest ist, R⁶ und R⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten und R⁷ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, unter der Voraussetzung, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen.

9.4,5-Diamino-1-benzylpyrazol 10.3,4-Diamino-1-benzylpyrazol

11.4-A mino-1-benzyl-3-(2'-hydroxyethyl)amino-pyrazol

12.4-A mino-1-benzyl-3-benzylaminopyrazol.

13. Dia minopyrazolderivat der allgemeinen Formel (III)

in der R⁹ ein Methylrest ist, R¹⁰ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten und R¹¹
Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt,
unter der Voraussetzung, daß die Aminogruppen in 3,4- oder 4,5-Stellung stehen und mindestens einer der
Reste R¹⁰ bis R¹² von Wasserstoff verschieden ist.

14. 4-Amino-1-methyl-3-methylaminopyrazol

15. 4- Amino-1-methyl-5-N, N-dimethylaminopyrazol